

**ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БАШКОРТОСТАН ДЕТСКАЯ ГОРОДСКАЯ БОЛЬНИЦА
ГОРОДА СТЕРЛИТАМАК
(ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак)**

П Р И К А З

от 09 января 2018 года

г. Стерлитамак

№ 1 - Д п. 153

Об утверждении и введении в действие положения о порядке взаимодействия медицинских работников медицинской организации с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций

Во исполнение ст. 74-75 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», Постановления Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»,

ПРИКАЗЫВАЮ

1. Утвердить:

1.1. Положение о порядке взаимодействия медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (далее Положение) (Приложение 1);

1.2. Форму уведомления медицинского работника о налагаемых ограничениях при осуществлении им профессиональной деятельности (Приложение 2);

1.3. Форму уведомления фармацевтического работника ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак о налагаемых ограничениях при осуществлении им профессиональной деятельности (Приложение 3).

2. Назначить Ответственным лицом за организацию работы в медицинской организации в соответствии с утверждённым Положением заместителя главного врача по медицинской части Карповой Л.Н..

3. Заместителю главного врача по медицинской части Карповой Л.Н. организовать работу в медицинской организации в соответствии с утверждённым Положением.

4. Начальнику отдела кадров Талачевой Л.З.

4.1. Разместить Положение на доске информации для сотрудников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак в срок до 24 января 2018г.

4.2. Организовать ознакомление с Положением медицинских и фармацевтических работников в подразделениях ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак под личную роспись в листе ознакомления (Приложение 6) в срок до 24 января 2018г .

4.3. Обеспечить внесение дополнений в должностные инструкции медицинских и фармацевтических работников и ознакомление с дополнениями в должностные инструкции медицинских и фармацевтических работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак в

ПОЛОЖЕНИЕ

о порядке взаимодействия медицинских работников медицинской организации с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций

1. Общие положения

1.1. Настоящее Положение разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- Федеральным законом от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;
- постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;
- Трудовым кодексом Российской Федерации;
- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Настоящее Положение определяет формы и устанавливает правила взаимодействия медицинских и фармацевтических работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак (далее совместно и в отдельности - Медицинские работники ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак) с организациями, занимающимися разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организациями, обладающими правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями (далее совместно - компании) и их представителями (далее – представители компаний).

1.3. Настоящее Положение обязательно для соблюдения всеми Медицинскими работниками ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак.

2. Формы взаимодействия с представителями компаний

2.1. Формами взаимодействия с представителями компаний являются следующие:

2.1.1. Проведение собраний медицинских работников и иных мероприятий, в т.ч. круглых столов, врачебных конференций, рабочих совещаний, и т.п., медицинских работников, направленных на повышение их профессионального уровня;

2.1.2. Проведение собраний медицинских работников и иных мероприятий, в т.ч. заседаний врачебной комиссии и иных комиссий, рабочих совещаний, клинических разборов и т.п., направленных на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

2.1.3. Заключение договоров по проведению клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

2.1.4. Заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание и исполнение принятых договорных обязательств в соответствии с действующим законодательством;

2.2. При необходимости организации мероприятий, указанных в п.п. 2.1.1.-2.1.3 раздела 2 (далее мероприятий) настоящего Положения, либо участия в данных мероприятиях, медицинский работник ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак обращается к Ответственному лицу за

организацию работы в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, для согласования и решения данного вопроса:

2.2.1. Ответственное лицо за организацию работы в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, изучает вопрос необходимости и целесообразности организации мероприятий или участия в них медицинских и фармацевтических работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак и готовит соответствующие предложения на рассмотрение главного врача ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак ;

2.2.2. Главный врач ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак :

- принимает решение о целесообразности проведения мероприятия и утверждает список лиц, принимающих участие в мероприятии;

- издаёт соответствующий приказ о проведении мероприятия;

2.2.3. Ответственное лицо за организацию работы в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, назначаемое приказом главного врача ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак , осуществляет контроль за проведением мероприятия;

2.2.4. Для решения тех или иных вопросов, связанных с проведением мероприятий, в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак могут создаваться рабочие группы;

2.2.5. Рабочая группа создаётся приказом главного врача ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак, в котором указывается цель создания рабочей группы, список ее участников, компетенция рабочей группы.

3. Заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание и исполнение принятых по ним обязательств

3.1. Заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак осуществляется строго в соответствии с требованиями по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских и фармацевтических работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак при осуществлении ими профессиональной деятельности;

3.2. Исполнение принятых по заключённым договорам обязательств осуществляется в соответствии с действующим законодательством и требованиями по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских и фармацевтических работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак при осуществлении ими профессиональной деятельности.

3.3. Ответственное лицо за организацию работы в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских и фармацевтических работников МО при осуществлении ими профессиональной деятельности, осуществляет постоянный контроль на предмет отсутствия в указанных в п. 3.1. настоящего раздела договорах условий о назначении или рекомендации пациентам либо о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий.

4. Проведение собраний и иных мероприятий медицинских работников, связанных с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий

4.1. Медицинские работники ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак в установленном порядке участвуют в работе, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

4.2. В медицинской организации проводятся собрания и иные мероприятия Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак, связанные с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

4.3. Медицинские работники ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак вправе получать информацию от компаний и представителей компаний информацию, связанную с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

4.4. С целью предоставления Медицинским работникам ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, представители компаний могут принимать участие в собраниях и иных мероприятиях, в т.ч. заседаниях врачебной комиссии и иных комиссий, рабочих совещаниях, клинических разборах и т.п., в установленном в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак порядке.

4.5. Необходимость предоставления представителями компаний Медицинским работникам ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, может быть обусловлена:

- применением или возможностью применения лекарственных препаратов;
- применением (эксплуатацией) или возможностью применения (эксплуатации) медицинских изделий.

5. Собрание Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак

5.1. Для указанных в п. 1.2. целей настоящего Положения собранием Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак признается совместное присутствие двух и более Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак (в случае, если медицинский работник – индивидуальный предприниматель (ИП), то одного медицинского работника) для обсуждения или решения определенных вопросов.

5.2. Собрания медицинских работников могут проводиться в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак в следующих целях:

5.2.1. Повышения профессионального уровня медицинских работников или в связи с предоставлением информации:

- предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», т.е. обо всех случаях побочных действий, не указанных в инструкции по применению лекарственного препарата, о серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов, об особенностях взаимодействия лекарственных препаратов с другими лекарственными препаратами, которые были выявлены при проведении клинических исследований и применении лекарственных препаратов;

- частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», т.е. обо всех случаях выявления побочных действий, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, о нежелательных реакциях при его применении, об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, о фактах и об обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий;

5.2.2. Предоставления информации о медицинских изделиях, включая информацию о появлении новых медицинских изделий, о возможности применения (использования) медицинских изделий новым способом или для новых целей, изменении в инструкции по эксплуатации; технических требованиях к помещению при установке медицинского изделия в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак и др.;

5.2.3. Предоставления информации о лекарственных препаратах, включая информацию об изменении инструкции по применению;

5.2.4. Выступлений в виде докладов по вопросам профилактики, диагностики и лечения заболеваний, специфике лечения определенных заболеваний у отдельных групп населения, особенностям применения определенного медицинского изделия или лекарственного препарата и иным связанным тематикам, а также обсуждение вышеперечисленных вопросов в целях обмена

опытом;

5.2.5. Клинического разбора конкретного случая, при условии обезличивания персональных данных пациента.

5.3. Собрание может проводиться как на территории ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак, так и за пределами ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак.

5.4. В Собрании не могут участвовать медицинские работники других МО, за исключением случаев, когда они также работают в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак на основании трудового или гражданско-правового договора. В Собрании может участвовать один и более представитель компании по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, представители государственных органов и/или профессиональных ассоциаций, иные лица по решению главного врача ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак.

5.5. Не допускается участие медицинских работников в Собраниях во время, отведенное для приема пациентов МО.

6. Обязанности Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак при взаимодействии с представителями компаний

6.1. При взаимодействии с представителями компаний Медицинские работники МО обязаны:

6.1.1. Соблюдать ограничения, предусмотренные действующим законодательством РФ.

6.1.2. Сообщать главному врачу ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак о возникновении конфликта интересов (ситуации, при которой у медицинского работника при осуществлении им профессиональной деятельности возникает личная заинтересованность в получении лично либо через представителя(ей) компании материальной выгоды или иного преимущества, которое влияет или может повлиять на надлежащее исполнение им профессиональных обязанностей вследствие противоречия между личной заинтересованностью медицинского работника и медицинской этики и деонтологии).

6.1.3. Сохранять врачебную тайну.

6.2. При взаимодействии с представителями компаний Медицинским работникам ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак разрешается принимать участие в установленном в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак порядке в собраниях и в иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня медицинских работников, или направленных на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, в том числе:

6.2.1. Участвовать в проведении инструктажа по правилам работы с определенным видом медицинских изделий;

6.2.2. Получать информацию о медицинских изделиях, включая информацию:

- о появлении новых медицинских изделий;

- о возможности использования медицинских изделий новым способом или для новых целей (например, для выполнения новых тестов на диагностическом оборудовании) или, наоборот, невозможности дальнейшего использования для определенных целей;

- об изменениях в инструкции по эксплуатации;

- о технических требованиях к помещению при установке медицинского изделия в ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак и др. информацию, необходимую для безопасного применения (эксплуатации) медицинского изделия.

6.2.3. Получать информацию о лекарственных препаратах, включая информацию об изменении инструкции по применению и др. информацию, необходимую для безопасного применения лекарственных препаратов;

6.2.4. Заслушивать информационные или научные доклады по вопросам профилактики, диагностики и лечения заболеваний, специфике лечения определенных заболеваний у отдельных групп пациентов, особенностям применения определенного медицинского изделия или лекарственного препарата и иным связанным тематикам, а также обсуждать с медицинскими работниками вышеперечисленные вопросы в целях обмена опытом;

6.2.5. Осуществлять клинический разбор конкретного случая, а также методов и результатов его лечения и т.д.;

6.3. При взаимодействии с представителями компаний Медицинским работникам ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак запрещается:

6.3.1. Принимать от представителей компаний денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, в связи с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности;

6.3.2. Принимать от представителей компаний подарки;

6.3.3. Принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компаний, представителей компаний;

6.3.4. Заключать с компанией, представителем компании соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий (за исключением договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий);

6.3.5. Получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий);

6.3.6. Вручать пациентам такие образцы за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

6.3.7. Предоставлять при назначении курса лечения пациенту недостоверную, неполную или искаженную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

6.3.8. Осуществлять приём представителей компаний, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией медицинской организации, в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

6.3.9. Осуществлять прием представителей компаний во время, отведенное для приема (осмотра) пациентов;

6.3.10. Выписывать лекарственные препараты, медицинские изделия на бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия.

7. Иные допустимые формы взаимодействия с представителями компаний

7.1. Допускается взаимодействие Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак с представителями компаний, не связанное с непосредственным личным общением, в следующих формах:

7.1.1. Участие в телеконференции, в том числе посредством использования телефонной, подвижной радиотелефонной связи или сети Интернет;

7.1.2. Электронная переписка - переписка по электронной почте между представителем компании и медицинским работником;

7.1.3. Получение благотворительной помощи, адресованной ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак, в установленном законодательством порядке.

7.2. Телеконференции и электронная переписка могут осуществляться в следующих целях:

- информирование о научно-просветительских мероприятиях,
- организуемых компанией по вопросам, направленным на повышение профессионального уровня Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак или на

предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

- информирование о научно-просветительских мероприятиях, организуемых медицинскими организациями или профессиональными сообществами, и направленных на повышение профессионального уровня Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

- сбор отзывов Медицинских работников ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак о работе медицинского изделия, реагентах, службе технической поддержки и имеющихся пожеланиях;

- сбор информации о фактах обнаружения недоброкачественных и контрафактных медицинских изделий и лекарственных препаратов;

- информирование об отзыве медицинского изделия или лекарственного препарата с рынка.

7.3. Указанные в п.п. 7.1.1-7.1.3 формы взаимодействия с представителями компаний осуществляются исключительно при условии соблюдения Медицинскими работниками ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак ограничений, налагаемых на них при осуществлении ими профессиональной деятельности.

8. Ответственность

8.1. Все Медицинские работники ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак несут ответственность за выполнение настоящего Порядка в соответствии с действующим законодательством.

**Медицинскому работнику ГБУЗ РБ
Детская больница г. Стерлитамак**

Должность
Структурное подразделение
ФИО

УВЕДОМЛЕНИЕ

Настоящим уведомляем Вас о том, что во исполнение ст. 74-75 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», медицинским работникам при осуществлении ими профессиональной деятельности запрещается:

При взаимодействии с организациями, занимающимися разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организациями, обладающими правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями (их представителями, иными физическими и юридическими лицами, осуществляющими свою деятельность от имени этих организаций) (далее соответственно - компания, представитель компании):

1) Принимать денежные средства (за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, в связи с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности), в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, а также принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компаний, представителей компаний;

2) Получать образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам, вручать пациентам такие образцы за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

3) Предоставлять при назначении курса лечения пациенту недостоверную, неполную или искаженную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

4) Осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

5) Выписывать лекарственные препараты, медицинские изделия на бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия.

В случае возникновения конфликта интересов медицинский работник обязан незамедлительно информировать об этом в письменной форме главного врача с указанием всех обстоятельств такого конфликта.

Главный врач
ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак

Б.М. Шарипов

Экземпляр уведомления получил:

Медицинский работник медицинской организации:

Подпись _____

Расшифровка подписи _____

Дата _____

**Фармацевтическому работнику ГБУЗ РБ
Детская больница г. Стерлитамак**

**Должность
Структурное подразделение
ФИО**

УВЕДОМЛЕНИЕ

Настоящим уведомляем Вас о том, что во исполнение ст. 74-75 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», фармацевтическим работникам при осуществлении ими профессиональной деятельности запрещается:

При взаимодействии с организациями, занимающимися разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организациями, обладающими правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями (их представителями, иными физическими и юридическими лицами, осуществляющими свою деятельность от имени этих организаций) (далее соответственно - компания, представитель компании):

1) принимать подарки, денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, и принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компании, представителя компании;

2) получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения населению;

3) заключать с компанией, представителем компании соглашения о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

4) предоставлять населению недостоверную, неполную или искаженную информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих одинаковое международное непатентованное наименование, медицинских изделий, в том числе скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов и медицинских изделий, имеющих более низкую цену.

В случае возникновения конфликта интересов фармацевтический работник обязан незамедлительно информировать об этом в письменной форме главного врача с указанием всех обстоятельств такого конфликта.

Главный врач
ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак

Б.М. Шарипов

Экземпляр уведомления получил:

Фармацевтический работник ГБУЗ РБ Детская больница г. Стерлитамак :

Подпись _____

Расшифровка подписи _____

Дата _____

**ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БАШКОРТОСТАН ДЕТСКАЯ ГОРОДСКАЯ БОЛЬНИЦА
ГОРОДА СТЕРЛИТАМАК
(ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак)**

П Р И К А З

от 10 августа 2022 года

г. Стерлитамак

№ 92 - Д п. 3

О внесении изменений в приказ 09.01.2018 №1 – Д п.153 и в положения о порядке взаимодействия медицинских работников медицинской организации с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций от 09.01.2018 №1 – Д п.153

Во исполнение протеста Прокуратуры г.Стерлитамак от 08.08.2022 №45/Прдп 27-22-20800016 на Положения об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести изменение в приказ от 09.01.2018 № 1 – Д п.153, заменить в преамбуле приказа «Постановление Российской Федерации от 12.11.2012 №1152 «Об утверждении Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности» на «Постановления Правительства Российской Федерации от 29.06.2021 №1048».

2. В приложение 1 к приказу ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак от 09.01.2018 № 1-Д п.153, а именно в Положение о порядке работы по предотвращению конфликта интересов и при возникновении конфликта интересов медицинских или фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, в разделе «Общие положения», заменить «Постановление Российской Федерации от 12.11.2012 №1152 «Об утверждении Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности» на «Постановления Правительства Российской Федерации от 29.06.2021 №1048».

3. В приложение 2 к приказу ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак от 09.01.2018 № 1-Д п.153, а именно в дополнения к должностной инструкции медицинского работника, заменить «Постановление Российской Федерации от 12.11.2012 №1152 «Об утверждении Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности» на «Постановления Правительства Российской Федерации от 29.06.2021 №1048».

4. В приложение 3 к приказу ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак от 09.01.2018 № 1-Д п.153, а именно в дополнения к должностной инструкции фармацевтического работника, заменить «Постановление Российской Федерации от 12.11.2012 №1152 «Об утверждении Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности» на «Постановления Правительства Российской Федерации от 29.06.2021 №1048».

4. Руководителю кадровой службы Талачевой Л.З.:

4.1. Ознакомить медицинских и фармацевтических работников с вышеуказанными изменениями Положением под роспись в листе ознакомления (Приложение 3);

5. Медицинским и фармацевтическим работникам обеспечить выполнение требований, установленных Положением о порядке взаимодействия медицинских работников медицинской организации с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций.

6. Контроль за выполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Главный врач
ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак



Б.М. Шарипов

**ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БАШКОРТОСТАН ДЕТСКАЯ ГОРОДСКАЯ БОЛЬНИЦА
ГОРОДА СТЕРЛИТАМАК
(ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак)**

П Р И К А З

от 11 августа 2022 года

г. Стерлитамак

№ 93 - Д п.3

О внесении изменений в приказ ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак № 1-Д п.153 от 09.01.2018 «Об утверждении и введении в действие положения о порядке взаимодействия медицинских работников медицинской организации с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций».

В связи с изменениями в кадровом составе ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак,
приказываю:

1. Внести изменения в приказ ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак № 1-Д п.153 от 09.01.2018 «Об утверждении и введении в действие положения о порядке взаимодействия медицинских работников медицинской организации с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций».
2. Пункт 2 приказа № 1-Д п.153 от 09.01.2018 читать в следующей редакции:
Назначить Ответственным лицом за организацию работы в медицинской организации в соответствии с утверждённым Положением заместителя главного врача по медицинской части Батыршину Л.К.
3. Пункт 3 приказа № 1-Д п.153 от 09.01.2018 читать в следующей редакции:
Заместителю главного врача по медицинской части Батыршиной Л.К.
3.1 организовать работу в медицинской организации в соответствии с утверждённым Положением.
4. Все остальные положения приказа № 1-Д п.153 от 09.01.2022 оставить без изменений.
5. Контроль исполнения данного приказа оставляю за собой.

Главный врач
ГБУЗ РБ ДБ г. Стерлитамак



Б.М. Шарипов